PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

01-203421

(43)Date of publication of application: 16.08.1989

(51)Int.Cl.

C08G 18/69 C09K 3/10

// CO9D 3/72

(21)Application number: 63-028267

(71)Applicant: KURARAY CO LTD

(22)Date of filing:

08.02.1988

(72)Inventor: ISHIURA KAZUNARI

TAKAMATSU HIDEO

ISHII MASAO KONO NAOTAKE

(54) RESIN COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a resin composition having excellent workability and providing a cured material having excellent heat resistance, weather resistance, water resistance, adhesiveness and rubber elasticity, containing a specific hydroxyl group—containing hydrogenated liquid polyisoprene and organic polyisocyanate compound.

CONSTITUTION: For example, isoprene monomer is radically polymerized in the presence of a polymerization initiator such as hydrogen peroxide in a solvent such as isopropanol and hydrogenated to give a hydroxyl group-containing hydrogenated liquid polyisoprene which has \leq 20%, preferably \leq 10% vinyl bond content, \geq 80%, preferably \geq 90% hydrogenated carbon-carbon double bond of main chain, 700W7,000, preferably 1,000W5,000 number-average molecular weight and \geq 1.50, preferably 1.8W5.0 average hydroxyl groups per molecule. The polyisoprene is blended with an organic polyisocyanate (e.g., tolylene diisocyanate) to give a resin composition.

RESIN COMPOSITION

Publication JP1203421 (A)

number:

Publication date: 1989-08-16

Inventor(s): ISHIURA KAZUNARI; TAKAMATSU HIDEO; ISHII MASAO; KONO NAOTAKE

Applicant(s): KURARAY CO

Classification:

- international: C09K3/10; C08F8/04; C08G18/69; C09D175/14; C09K3/10; C08F8/00; C08G18/00;

C09D175/14; (IPC1-7): C08G18/69; C09D3/72; C09K3/10

- European:

Application number:

JP19880028267 19880208

Priority number

JP19880028267 19880208

(s):

Abstract of JP 1203421 (A)

PURPOSE:To obtain a resin composition having excellent workability and providing a cured material having excellent heat resistance, weather resistance, water resistance, adhesiveness and rubber elasticity, containing a specific hydroxyl group-containing hydrogenated liquid polyisoprene and organic polyisocyanate compound. CONSTITUTION:For example, isoprene monomer is radically polymerized in the presence of a polymerization initiator such as hydrogen peroxide in a solvent such as isopropanol and hydrogenated to give a hydroxyl group-containing hydrogenated liquid polyisoprene which has &It;=20%, preferably &It;=10% vinyl bond content, >=80%, preferably >=90% hydrogenated carboncarbon double bond of main chain, 700-7,000, preferably 1,000-5,000 number-average molecular weight and >=1.50, preferably 1.8-5.0 average hydroxyl groups per molecule.; The polyisoprene is blended with an organic polyisocyanate (e.g., tolylene diisocyanate) to give a resin composition.

Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許 出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1−203421

∰int, Ci. ⁴		識別記号	庁内整理番号	多公開	平成1年(198	19)8月16日
C 08 G C 09 K	18/69 3/10	NFC	7602-4 J D-6926-4 H			
# C 09 D	3/72	PHU	7038-4] 審查請求	未請求 記	請求項の数 3	(全9頁)

●発明の名称 樹脂組成物

②特 顧 昭63-28267

@出 願 昭63(1988) 2月8日

勿発 成 明 石 詂 容 秀 @発 明 湝 高 松 雄 明 石 井 Æ ⑩発 楚 明 蓄 ⑩発 港 野 尚武 少出 顋 株式会社クラレ 四代 理 人 弁理士 本 多

茨城県庭島郡神栖町東和田36番地 株式会社クラレ内 茨城県鹿島郡神徳町東和田36番地 株式会社クラレ内 茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 株式会社クラレ内 茨城県鹿島郡神栖町東和田36番地 株式会社クラレ内

岡山県倉敷市酒津1621番地

男 組 1

1. 発明の名称

樹脂組成物

2. 徳許請求の範囲

(1) ビュル結合量が20分以下の水酸基含有液 次ポリイソプレンの主係の炭漿、炭累2 直統合の 80分以上が水器化されたポリマーであって、数 平均分子量が700~7,600で1分子もたりの平均 水酸函数が1.50以上であるポリマー(以下、水 酸番含有水素液状ポリインプレンという)と有機 ポリイソシアキート化合物とを必須成分シテる質 腎組成物。

(2) 水酸基含有水磁液状ポリイソプレンの水酸 整数と有機ポリイソシアネート化合物中のイソシ アネート整数との比(NCO/OH)が 0.5~2.0 で ある誰求質 1 記載の樹脂組成物。

(3) 水酸基金粉水溶液状ポリイソプレンの水酸 蒸散と有機ポリインシアネート化合物中のインシアネート遊散との比(NCO/OH)か 2.6~16.0 である翻求項1配載の樹脂組成物。 3. 発明の野湖を説明

(産業上の利用分野)

本第明は操作性に優れ、又その優化物が侵れた 耐無性・耐鉄性・耐水性・描溶性及びゴム弾性を 有する、ポリウレタン用衡脂組成物に関する。 (健来の技術)

近年はリクレタンは訪水シート、シーリング材、コーティング材、ポッティング材用強に非常に偏広く使用されている。特に上記の用途においては、被状がリマーを用いる優化システムが、その操作性等から有利であり広く利用されている。かかるポリウレタンの成分として、ポリエーテルポリオール、リウエン系ポリオールのポリオールが用いられている。しかしたがら、ポリエーテルポリオール及びポリエステルポリオールにおいては耐水性、耐加水分解性、耐湿性及び耐熱性が劣る等の欠点がある。

一方ジェン系ポリオールを用いたクレタン組成物はゴム弾性が良好で、しかも低磁等性に優れる 被長を有している。しかしながら分子鎖中に模案-

特開平1-203421(2)

設業工度結合を省するため、耐熱性及び耐食性に問題があった。かかる欠点を改良するためのポリオール成分として分子領中の炭素-炭素工量組合を水泵添加した低分子量の商本強水敦基含有水器液状ポリプタジエンが知られている。

しかし上記の両深線水酸差含有水磁液状ポリアタクエンは、管温で運動性を全くもたない固体である。そのため有機ポリイソシアネートとの混合操作を80で以上の高温で行えり必要があり、温合物のポットライフが非常に遅かい、操作性が悪い等の問題があった。

その改良策として、両末端水散基含有液状ポリプタジェンのビニル結合量を多くしたものの水磁能を用い、結晶化度を低下させる方法もあるが、ガラス転移点が上昇するために低温特性が低下し、上記の用途には適さない。

(発弱が解決しようとする課題)

本発明はポリウレクンの成分として広く利用されているポリオールについての問題点、すなわちポリエーテルポリオール及びポリニステルポリオ

子あたりの平均水酸基数が1.50以上であるポリ マー(以下、水酸紫含有水蒸液状ポリイソプレン という)と有機ポリイソシアネート化合物とを必 鎖磁分とする総離租民物に関する。

本発明の水酸基含有液状ポリイソプレンのビュル結合量は20岁以下であるととが必要である。ビニル結合量が20岁を題えると、有微ポリイソシアネートとの便化物(ポリウレタン)の低温でのゴム弾性等の力学的特性が低下する。好はしくはビニル結合量は10岁以下である。たか、1,4・シス、1,4・トランス、1,2・ビニル及び3,4・ビニルのミクロ構造は1日-NMRスペクトルより水物た。

水酸超雪有液状ポリイソプレンの水酸準は80 ま以上であることが必要である。80 多来湖では 有機ポリイソシアネートとの硬化物の、二重結合 に起因する、熱あるいは光による耐熱性、耐光性 の劣化が間望となる。好ましくは水磁準は90 多 以上である。

本発明の水酸基含有水源积状ポリイソプレンの

ールについては特に耐水性、耐加水分解性に劣る こと、そしてジェン系ポリオールについては耐熱 性、耐能性に劣ること、さらにジェン系ポリオー ルの水酸物のひとつである両米端水散基金有水棕 液状ポリプタジェンについては営悪での流動性を 会く汚たないために操作性に劣ること等の問題を が解消された優れた樹脂組成物を提供することを 自的とする。すなわち、操作性に優れ、又その便 化物が優れた断熱性、耐候性、耐水性、維着性及 びゴム弾性を有する、ボリウレタン常組成物を提 供することを自的とする。

〔課題を解決するための手段〕

本発明によれば上記目的は、特定の水酸返含有 被状ポリインプレンの水森物と有機ポリイソシア ホート化合物よりなる樹面組成物により過載され た。

すをわち本発明性ビニル結合量が205以下の 水酸基含有限状ポリインプレンの主銭の炭源~炭 業2重結合の805以上が水器化されたポリマー であって、数平均分子量が700~7,000で1分

数平均分子量は700~7,000であることが必要である。数平均分子量が700未満の場合、有概ポリインシアネートとの硬化能が良好なゴム弾性を有しない。また7,000を終える場合には酸水漿メリインプレンが良好な流動性を示さなくなる。飲水散ポリインプレンの数平均分子種は好ましくは1,000~5,000である。

水散を含有水添液状ポリインプレンの水酸基数(二1分子あたりの平均水酸基数)は1.50以上であるととが必要である。水酸墨数が1.50に消たない場合有機ポリインシアネートとの反応にかいて死分な架構が得られずポリウレタンの力学的致度がある等の関値が生じる。水酸基数は実際的にはあまり上げるととが困難であるので1.50以上という袋現で充分であると思われる。しから多はという袋現で変をが除した場合水散基の数が多ずさると果然密度が高くなりすぎ硬化物が良好ながあると果然密度が高くなりすぎ硬化物が良好ながあると果然でなる。従って好ましくは水酸溶数は1.8~5.0である。

をお、この水酸器は分子類の末端, 鎖中のいず

特開平1-203421(3)

れにあってもよいが、両来端にあるものが迸まし く用いられる。

次に本鎖卵の水酸醤含有液状ポリイソプレン及 びその水散物の製造法について述べる。本発剤に いう水酸器含有液状ポリインプレンは公知である か又は公姫の手法により容易に製造することがで きる。例えばインプレンセノマーを過酸化水漿、 水酸 送を有するアン化合物 (例えば 2,2-アンセ ス { 2 - メテル・N - (2 - ヒドロキシエチル) - プロピオンアミド等)又は広殿基を有するペー カキシャ(例えばシクロヘキサノンパーオギサイ ド等)を重合開始剤としてラジカル重合すること により水酸塩含有液状ポリインプレンが得られる。 置合開始制の使用量はイソプレンモノマー100 8 に対して例えば H2O2 1.2~128、2.2-ナナ EX- (2- x + N - (2 - 2 P a + 2 = 5 ル) - プロピオンアミド) 9.2 ~ 9 2 ま、シタロ ヘヂサノンパ・オキサイドス6~768が返出で ある。重合は無溶媒で行なりことも可能であるか、 **以応の釧獅の容易さ等のため薔媒を用いるのが好**

キシレン等の芳香族数化水繁等を溶媒とし、常風~13000度に態度で常定~50㎏/cm²の水素 住下で水柴能加反応が行なわれる。均一系触媒と しては遷移金属ハライドとアルミニウム、アルカリ土類金属もしくはアルカリ金属などのアルギル 化物との組合せによるチークラー触媒等をポリマーの2種結合あたり0.01~0.1 mel 男福度使用 する。反応は通常1~24時間で終了する。

不特一系監察を用いる場合、ヘキサン・シクロヘキサン等の総称炭化水業やベンセン・トルニン、キシレン等の跨香族炭化水業・クエデルス・インデ・ジオキサン等のエーテル類等あるいいこれが、インプログノール等のアルコール類等あるいいでは、100億分系を密盤とし、常温~2000反応 位置で常圧~100%/m²の水炭出下で水影が、反応が行なわれる。不均一系施鉄として火きがかい、コベルト・パラジウム・ロシウム・ルテニウム等の触媒を単独であるいはシリカ・ケイソウ土・アルミナ、活性炭等の塩体に追称して用い、便用量はゴリマー重量に対し0.5~10 マ45

ましい。溶媒としてはエタノール,イソプコパノール等が適常用いられる。反応盈段は 1 0 0 ~

1500 , 皮応時間は5~1 B 時間が適当である。 又、ナフタレンジリチウム等の触波を用いてイ ソプレンモノマーをアエオン重合させてイソブレ ンリピングポリマーを製造し、こらにモノエボヤ シ化金物等を反応させることとができる。重合は 無容様で行なりたとも可能であるがラジカル塩合 の場合と同様の観点から溶媒を用いるのが好まし い。溶練としてはヘキサン、シクロペギナン等の 飽和良化水業が用いられる。反応虚度は50~ 1000、反応時間は1~10時間が適当である。

次に本発明で使用する水酸整合有水酸液状ポリインプレンも公知であるか又は均一果肚臓、不均一系粒媒等を用いる公知の手法により、上記のどとく製造した水酸整合有液状ポリインプレンを水蒸化することにより得ることができる。

が護当である。皮俗は溺常 1 ~ 4 8 時間で終了する。

次に本質羽の樹脂組成物のもり一方の必須成分である有機ポリインシアホートについては特に制限はないが、たとえばトリレンシイソシアホート。フェニレンジインシアネート。ジフェニルメタンシインシアホート、ジンクにつかシルメタンシインシアホート等の分子内に2値以上のインシアネート基を有するインシアネート化合物が用いられる。これらの使用にあたっては単語あるいは2段以上のイソシアホート混合系も可能である。

本発明の樹脂超級物中の両成分の混合比は数組成物の硬化物の物性前に著語すれば、水酸語合作水酸球状ポリインプレン中の水酸墨当量に対する有機ポリインシアネート化合物中のインシアネート差当量の反応当数比、すなわち NCO/OHとして0.5~2.6 であることが必要である。 反応当量比が0.5 未満の場合に得られる ポリウレタンは充分な力学的触度を有さず、また水酸結論有水流液状ポリインプレンのプリードも超こう突ましくない。

特開平1~203421(4)

また反応当量比が2.0を越える場合はポリウレタ ンの製造時化ケル化が器しく、破型物が得られた い場合があり、又灰塩物が待られてもゴム野性が 不完分であるため好ましくない。 NCO/OH は好ま しくは 0.8~1.2の乾悶である。

しかしながら、上記 NCO/OH 範囲は最終的硬化 物製造の際の必要条件とはなるが、不発明の、硬 化物の超成物にあっては必ずしるその範囲に拘束 されることはない。例えばワンショット法でポリ ウレタンを製造する場合には本発明樹脂組成物は 上記 NCO/OE 範題に均束されるが、プレポリマー 法で製造する場合にはアレポリマー生成的の不発 明樹脂組成物は上記 NCO/05 超朗に拘束されない。 後者の場合の NCO/OB 比は例えば後途するごとく 2.0~10.0とすることができる。

本発明の樹脂組成物は水酸熱食有水酸液状ポリ イソプレンと有機ポリイソシアネート化合物とを 正成分とするが短鎖のポリアルコールを併用して もよい。またポリニステルポリオール、ポリエー テルポリオール、他のシエン飛ポリオール、ある

オリエーテルポ ポリエーテルポリオ ポリプロゼレングリコ 5~20部 ーの耐加水分解 ール 性改良の日水器ポ (PPG) リイソプレンの製 مارسد مأوان

水性饮食

5~20包 他のシエンボ 接登蚀改良 水酸基含有液铁 ポリプタジエンゴム 水酸基金农水酸 他のジェン系 力学強速改良 5~30部 の水磁物

8,3'-ジクロロー クアミン 力学验度改良 5~20部 44ージアミノジフェ

テトラメチルグアニジ 5~10部

「その他の膝が物」の水散器含有水洗液状ポリイ

(TMG)

ソプレン100部に対する用量

0, 1 ~ 3, 0 補強剂 80~600 変 てん 剤 3 0 ~ 4 0 0 老化防止剂 $0.1 \sim 5.0$ ** 0. 1 ~ 5 0 100~400 可吸刺

力学效度改良

ポリアミン

いは他のジエン系ポリカールの水蒸物または、ジ アミン、ポリアミン、その他の磁加剤を本発界の 主旨をそこなわない程度に数加するととも可能で ある a

上記の「その他の影加削」としてはタブテル筋 クラウレートなどの架構助期,カーサンプラック。 シリカ、クレーなどの簡強剤、段膜カルシウムな どの充てん削。 BETT 等の老化防止剤,頭料・パラ フィンネプロセスオイル。ナフテン系プロセスオ イル時の可塑剤嫌をあげることができる。

上記各種派加物、飛加州の祭加理由、例示、用 要を欠疑に掲げる。

婚加物 添加理曲 例 示 水酸基合物 水蔵液状ポ リイソプレ ン100部 に対する用

短儀ポリオール 力学強度改良 14-プタンジオール 5~20部 ポリエステルボ ポリエステルポリオ ポリテトラメテレンア 5~20部 ~~の耐加水分 リオール **グペート** (PBA) 解性放良,OH水森 ポリインプレンゴム の製水性改良

本発明の組成物を用いるポリクレタンはワンシ ェット法、プレポリマー法のいずれによってもよ い。ワンショット接では水根基含有水霰液状ポリ イソプレン、省機ポリイソシアネート化合物及び 必要に応じ上記鐘々の類類物を同時に配合する。 反応温度は常温から2000、好ましくは80~ 150℃の範囲で反応時間は通常 0.5~20時間 である。プレポリマー族では反応当量比、すなわ も NCO/OH が 2.0~10.0の 総囲で 岡者を進合し、 さらにその他の臨加剤の存在下あるいは昨存在下 で反応させアレポリセーを製造する。プレポリマ -製造の反応温度はワンショット法と同様であり、 皮応時間は遊常 8.3~5.0時間である。このプレ ポリマーからポリウレタンを製造する際に残りの 水散基金有水添放状ポリインプレンを配合する。 このときの反応無度、反応時間はワンショット法 と同様でよい。

ワンショット読による場合、水酸薬含有水酸液 状ポリイソアレンが常磁で嵌状であるため操作性 に使れる。またアレポリマー法による場合水散書

特間平1-203421(5)

会有水器液状ポリイソプレンと有機ポリイソシア ホート化合物の反応輸量比を変えることにより、 プレポリマーの粘度を任務に調整することができ るため操作性に優れている。

本等明樹脂経成物の硬化体は影無性,耐熱性, 接着性,良好をゴム弾性を有し、自動車材料,防水シート、健気材料等に用いることができその工業的価値は極めて大である。

次に実施例を挙げて、本発明を具体的に説明するが、本発明はとれらの例によって確定されるものではない。

用いた水酸適含有液状ポリイソプレンゴムあるいはその水磁物の数平均分子量は蒸気圧浸透圧計(Vapous Pressure Osmometer)で測定した値を用いた。また水酸基造度はJISK 0070 に使いアセチル化族を用いて測定した。従って1分子あたりの平均水酸強数つまり水酸基数は次式であらわされる。

水酸蒸粉=水堆基膜度 (msq/x)×数平均分子量/1,000

さらに水脈率は水脈前後のヨウ素値より第出し た。算出式を次に示す。

水酸差含有液状ポリイ - 水酸基含有液漿液状ポリソプレンのヨウ素価 イソプレンのヨウ素価 メ100 水添本中 水酸基含有液状ポリイソプレンのヨウ素価

また銭施例。比較例だおいて『反応当量比』と は水酸器含有水酸液状ポリイソプレン中の水酸落 当量に対する有級ポリイソシアネート化合物中の イソシアホート選過機の比、つまり NCO/OH の値 をいう。

以下念白

實施例 I

インプレンモノマーを過酸化水果を開始剤とし て、イソプコピルアルコールを溶膜として用い、 タジカル重合を130℃、6時間和となりことに より得られたピエル結合量 7.2%の水機基合有額 状ポリインプレンを、シルコエウムを助触棋とし たけいそり土形体ニッケル舷僕(日産オードラー 触媒術社製G-68)を、THFを終練として170 ~180℃で24時間水素圧20気圧で水素添加 する事により数平均分子量 3.000,水酸新濃度 G. 7 3 meq /8、水碟基数 2.1 5、 水器率 9 8 % の水酸墨含有液状ポリイソプレンの水額物を得た。 この水磁物i00g、及びミリオネート MTL (カ ルポジイミド変性 MOI 日本ポリウレタン工業 社製。 ィソシアナート 恭進度 6.8 maq / 8) 1 1.8 8 (反応当量比=1.10)に巣瘤助剤をしてジアチ ル鏡ショウレート 0.1 まを添加し。室温で混合、脱 **恋後150℃に昇温してかいたプレス上に注入し、** 150℃で3分類反応させ厚さ2 ■ の栗機物を得 た。得られた張橋物の力学的強度を測定した結果

を第1表に示す。

また、耐熱性、耐水性、反び強着性の試験を行なった結果を第2次から第4次に示す。耐熱性の評価として150℃空気中での栗橋物の重量、硬度、休積間有抵抗、引張強さ、卵びの経時変化の糖果を示す。又耐水性評価として10日間滞水浸漬テスト前後の硬度変化及び吸水率の結果を示す。さらに金属との接着性も検討した。

第1 表から成型物は良好なゴム弾性を示し、光分な刀等的強度も示すことがわかる。第2 班、第3 班より耐熱性、耐水性ともに優れていることがわかる。さらに第4 世により成型物は良好な接着性を備えていることがわかる。

	第 1 赛	
引張強さ	Kg /cm²	1 5
引盤強さ	19/00	8
100%引型	及応労、除/m²	8
俳 び	%	200
硬 数	JIS A	4 0

御定条件 インストロン引張試験機 初期長2cm 引張速度3mm/nln

特開平1-203421(6)

耐熱性(150で望気中)

時間	重量灰化的	硟 度	体积固有抵抗 引	「張強さ	伸び
0		49 (A)	3.0×10 ¹⁶ Ωvm	15%8/cm²	200%
100	- 0.8 2	43	2.5×10 ¹⁶	20	160
300	- 6.5 9	47	2.3×10^{16}	23	120
300	-0.98	49	2.0 × 10 16	23	110

耐水性(19日棚排水浸漬サスト)

	硬度	吸水準
サスト前	40 (N)	*
茯	4 G (A)	6.0 5%

第 4 接着性(J)S K 6301)

× 材 90座はくり強廉 ステンレス(SUS-304) 5.4 kg/ox

イソプレンモノマーを選択化水果を開始期とし てインプロピルアルコールを溶媒として用い、ラ ジカル国合を140で、5時間おとなりことによ り得られたビニル結合量 9.2%の水酸茴含有弦状 ポリインプレンを実施例1と両様にして水糞鉄道 才石赛により得た数平均分子量 1,900, 水酸盐濃 度 1.1 meq / 8, 水酸基数 2.1 0, 水频率 9 6 % の水酸菌含有族状ポリインプレンの水脈物 100 タ、ミリオネート MOL (日本ポリウレタン工業社 終・インシアキーを遊儀腔 6.8 meg / 8) 1 7.8 8 (反応当量比= 1.10)を用いる以外は実施例 1と荷様にして成製物を製造した。 ウェザメータ 一による促進暴露試験の結果を第5要に示す。ま **た第6装に低温での硬质変化を示す。**

以下合合

第 5 我 **動候性試験** ウェザメーターによる促進暴震試験

照射時間	(TIS·Y) (≝ &	引張ってさ は/m²	傅 VF %
0	4.0	17	200
500	4 3	1 B	180
1000	4 2	15	175

第 6 表

低温での硬度変化

速度(ひ)	硬度 JISA
2 5	4 0
10	4 3
6	46

第5次により成型物は耐候性に優れ、第6次に より低温でのゴム弾性にも扱れたものであること がわかる。

実 絶 列 3

インプレンモノマーの或合因度を100℃、反

応時間を10時間かるなったとと以外は、実施例 1と同様にして得られたピニル結合量で4%の水 酸醤含有複状ポリイソプレンを実施例 1 と同様に して水素磁加する事によう視た数學均分子量 4,300, 水酸蓄濃度 0.5 1 meq / 8, 水酸蓝数 226, 水磷麻98%の水酸糖含有液状出リイソ プレンの水蝨物1008及びトリレン・2.4 ・ 0 イソシアネート(和光鏡裏工業社額イソシアホー 上涨摄度 1 1.8 m+q / 8) 5.3 8 (反応当量比 126)に1.4プタンジオール108を離加する 以外は実施例1と同様にして成型物を作成した。 第7次に力学的性質を示す。

第 7 表

31 #	意意	is kg/cm²		1	7
引發強言 kp/cm					1
100	% F	张历力炒/m²			8
(P	CF.	%	ı	9	0
榧	ue	378 A			_

第7数より、得られ九成盟物は良野交ゴム弾性 を示し、すぐれた力学的強定を育するととがわか

特闘平1-203421(7)

ъ.

以下に比較例を示すが各比較例でとの比較の対象を以下に示す。

比較例	比 較 ② 対 象
į	水酸酱食有水器液状プタジエン
2	低分子量水器散状ポリイソプレン
3	高分子 进 ┏
4	路ビニル結合量 #
3	低水酸差数 #
6	低水器率 .
7	NCO/OH が小さいポリウレタン
8	NCO/OH が大きい

比較例)

水酸基含有水酸液状ポリプタジエン(数平均分子量 2.800,水酸蒸洗医 0.89 meq / 8.水源率 90%,水酸蒸散 2.8)500 8 及びミリオネート MTL (日本ウレタン工業社製・インシアネート 遊談度 6.8 meq / 8)7208(反応等量比二1.10) に張騰助剤としてジプテル場ジラウレート 0.18を加えた。水源ポリプタジエンは宝温で

545	0	325

列張	強さり	14 / cm²			2	1
引裂	強さ!	Sg/cm			1	5
100	先引服	忘力	kg/cm²		1	3
伸	V	9%		1	2	I
羅	<u> </u>	JIS A			6	2

维製例 3

開始刻の過酸化水素を被与し、重合温度を100 でにする以外は実施例1と同様に重合して得たビニル結合量7.4%の水散落含有液状ポリインンシを実施例1と同様にして水素酸別する事により移た数平均分子量12000、水酸基濃度0.18 1000/8.水酸基数2.2、水源率97%の水酸基 合有液状ポリインプレンの水酸物1008、ミリオネートMTL(日本ポリウレタン工業社製、インシオネートが通度6.8 meq/8)2.9 8 (仮応力 シートの1.2 を加えた。水源ポリインで、80で温かると流動性を示したので、80でで温かしたところただちにゲル状物となり板型物 ワックス状の簡単であるため90℃で融解させ限合したととろ、ただちにグル状物となり成型物の作成は不能であった。そのため後の効性を瀕定し得なかった。残って適合時の操作性に問題がある。 比較例2

以下会台

の作成は不能であった。そのため後の物性を測定 し得なかった。従って混合等の操作性に問題があ ス.

比较例 4

以下奈白

特體平1-203421(8)

第 10 崇

引張強度 kg/cm² 2 0 引裂毁废 kg/cm В 100 % 引張応力 kg/cm² Ø Ç۳ 1 4 0 J18 A 4 9

第 11 装

低温での発寒変化

pr	. 20. 10.
盆度(な)	硬度 (JIS A)
2 5	4.9
1 0	5 8
Ģ	7 5

第1段と第10次との比較からあきらかなよう に、ビニル網合量が625の水酸鑑含有水溶液状 ポリインプレンを用いて作成した成型物は、実施 例1の成型物よりもゴム弾性が劣る。また第6段 と無11異とからももらかなよりに、比較例4の 成型物は低温での確度上昇が考しく、低温でのゴ

第1段と解12型の比較から明らかなように水 欧蓬散の低い水酸塩含省水酸液状ポリイソプレソ とインシアキート化合物とを反応させて得られる ポリウレメン成型物の力学的強壓は実施例1の放 型物に比べて 劣る。

比較例 6

実施例」と同様に重合して得られた。ビニル船 金量 6.4%の水酸基含容線状ポリインプレンを、 5 時間反応させる以外は実施例 1 と間様にして水 蒸穀剤して得られた数平均分子量 2,700,水漿遊 **遗宽 0.8 1 mog / 8 , 水酸盐微 2.19 , 水验**患 6:%の水蔵器含符液状はリイソプレンの水源物 1008及びミリオネートMTL(日本ポリッレタ ン工業社型・イソシアネート蓄強度 6.8 meg/8) 13.19 (反応当量比1.1)を用いる以外は実施 例」と阿様に異態して成量物を作成した。

第13表には力学的性質の為定結果を、第14 次には150℃空気中における重量,硬度,引張 強さ、伸びの経路変化を、第15数にはウェザー メーターによる促進暴露試験の結果を示す。

も薄性が劣る。

比較例 5

プグルメルカプタンを触旋量添加する以外は、 異雄例1と同様にして得られた、ピニル結合量 6.2%の水酸器含有液状ポリイソプレンを実施例 1 と同様にして、水素器加する事により得られた 数平均分子量 1,800, 水酸盐濃度 0.72 meq/8, 水酸蛋粒 1.30, 水额率96% の水酸蒸含有液状 ポリインプレンの水器物1009及びミリオネー トMTL(日本サレクン工業社製、インシアネート 蒸渍质 6.8 meq / 8) 1 1.6 8 (反応当量比 1.10) を使用する以外は実務例1と間様にして成型物を 作成した。第12数に、成量物の力学的性質を示

	74	12	袋
引羅強度	kg / cm²		
引製強度	kg/cm		
100 % 91 1	展蹈力	K\$/0	m ²

٩

伸び 105 甕 度 JIS A 2 I

第 13 数

引號強	僕	(Q / CH2			1	3	
引製強	館	Kg/cm				7.	2
100 %	羽!	張応力	K∂/cm²			5	
伊	7.5	%		2	3	0	
磢	Æ	JIS A			4	3	

第 14 表

耐熱性 (150°, 纽城中)

時間	就量变化的	硬账	列級強さね/ω²	伸び%
Ċ	_	43 (A)	1 3	230
100	-254	34	7	190
300	- 4.3 1	31	8	130
500	- 9.9 3	31	2	110

第 15 委

好 僕 性 武 駁 (ウェザーメーターによる促進暴器試験)

照射時間	硬さの	可服職者格/0世	伸びる
0	4 6	1 3	150
500	6 0	1 0	100
1000	7 2	1 0	9 0

特開平1-203421(9)

第2装と第14製を比較して明らかなよりに、 水脈率が61%の水酸基含有水廠散状ポリインプ レンを用いて作成した成型物は実施例1で用いた 成型物に比べて耐熱性に分る。

また第5級、第15裂との比較から明らかなよ 5に比較例6の成型物は実施到2の成型物に比べ て耐像性に劣る。

比較例7

有機ポリインシアネート化合物としてミリオネート MTL (日本ポリウレタン工業社製、インシアネート遊儀度 6.8 meq / 8) 4.3 g (反応当量比 0.4 0)を用いる以外は実物例1と同様にして改型物を得たが、粘滞性を育していた。その力学的性質を第16数に示す。第1数と第16数とから明らかなように比較例7の放型物は万学的強度で劣り、ゴム弾性でも劣る。

原产系的

(発明の効果)

本発明の機能組成物は繰貨性に優れ、又その硬化物は耐熱性、耐酸性、患者性及びゴム弾性に使れる。

	第 16 喪		
引張發度	kg/cm²		I. 3
引裂微定	Kg/cm		0. 3
50%引張	吃力 kg/m²		0. 2
₩ V	%	9	0
徳 遊	JIS A	ĭ	2

线較例8

有機ポリインシアネート化合物としてミリオネート MTL (日本ポリウレダン工業社製・イソシアネート 誘張度 6.8 meq / 月) 3 7.8 月(反応当量比3.5) を用いる以外は実施例1と同様にして成型物を得た。その力学的性質を第17 装に示す。第1 聚と第17 装との比較から明らかなように比較例8 の成盟物はゴム興性が著しく劣っている。

		第 17 表		
引力	医強健	k\$ / cm²		7
51 \$	英強度	Kg ∕ om		4
50%引張陷力 kg/cm²				6
伴	Œ	%	5	5
硬	æ	JIS A	5	9